ENT COOPERATION TREAT

Weickmann & Weickmann

From the INTERNATION AL BUREAU

J. MRZ. 2002

Patentanwälte

NOTIFICATION OF TRANSMITTAL OF COPIES OF TRANSLATION

OF THE INTERNATIONAL PRELIMINARY **EXAMINATION REPORT**

(PCT Rule 72.2)

PCT

WEICKMANN, H. Kopernikusstrasse 9 81679 München **ALLEMAGNE**

Date of mailing (day/month/year)

12 March 2002 (12.03.02) ...

Applicant's or agent's file reference 20538P WO

International application No.

PCT/EP00/08234

IMPORTANT NOTIFICATION

International filing date (day/month/year) 23 August 2000 (23.08.00)

Applicant

WILEX AG et al

1. Transmittal of the translation to the applicant.

The International Bureau transmits herewith a copy of the English translation made by the International Bureau of the international preliminary examination report established by the International Preliminary Examining Authority.

2. Transmittal of the copy of the translation to the elected Offices.

The International Bureau notifies the applicant that copies of that translation have been transmitted to the following elected Offices requiring such translation:

CA,CN,JP,KP,KR,US

The following elected Offices, having waived the requirement for such a transmittal at this time, will receive copies of that translation from the International Bureau only upon their request:

AP,EA,EP,AE,AG,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CH,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EE,ES,FI, GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW, MX,MZ,NO,NZ,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW,OA

3. Reminder regarding translation into (one of) the official language(s) of the elected Office(s).

The applicant is reminded that, where a translation of the international application must be furnished to an elected Office, that translation must contain a translation of any annexes to the international preliminary examination report.

It is the applicant's responsibility to prepare and furnish such translation directly to each elected Office concerned (Rule 74.1). See Volume II of the PCT Applicant's Guide for further details.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Odile ALIU

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

PATENT COOPERATION TREADY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 20538P WO		rationofTransmittalofInternational Preliminary on Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No. PCT/EP00/08234	International filing date (day/month/year) 23 August 2000 (23.08.00)	Priority date (day/month/year) 25 August 1999 (25.08.99)				
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07C 279/18, A61K 31/155						
Applicant	WILEX AG					
and is transmitted to the applicant ac	_					
This report is also accompani amended and are the basis for	ed by ANNEXES, i.e., sheets of the descrip r this report and/or sheets containing rectific Administrative Instructions under the PCT).	tion, claims and/or drawings which have been cations made before this Authority (see Rule				
These annexes consist of a to	tal of 5 sheets.					
3. This report contains indications relating to the following items: I						
Date of submission of the demand	Date of completion	of this report				
07 March 2001 (07.03	.01) 21 N	ovember 2001 (21.11.2001)				
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer					
Facsimile No.	Telephone No.					

Translation

PCT/EP00/08234

1.	I. Basis of the report							
1.	With	regard to	the elements of the international application:*					
		the inter	national application as originally filed					
	茵	the desc	ription:					
	<u> </u>		1-19	, as originally filed				
		pages		, filed with the demand				
		pages	, filed with the letter of					
	\square	- -نماه - طه						
		the clair	iis.	, as originally filed				
		pages _	, as amended (together					
		pages .		, filed with the demand				
		pages	1-12, filed with the letter of	19 October 2001 (19.10.2001)				
		the drav		as originally filed				
		pages .		, as originally filed , as originally filed				
		pages	, filed with the letter of					
		pages .	•					
		the seque	nce listing part of the description:					
		pages	·					
		pages		, filed with the demand				
		pages	, filed with the letter of					
	the in Thes	the lang the lang or 55.3 in regard iminary excontain filed to furnish The stinterna	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Ruguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). Guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary	which is: ule 23.1(b)). vexamination (under Rule 55.2 and/ tional application, the international t go beyond the disclosure in the				
l	Reprint	This reperse beyond lacement this report 70.17).	the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/fig port has been established as if (some of) the amendments had not been made, s the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitat as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the sheet containing such am	ation under Article 14 are referred to ot contain amendments (Rule 70.16				
1								

v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; -citations and explanations supporting such statement						
1.	Statement						
	Novelty (N)	Claims	1-12	YES			
	1101011) (71)	Claims		NO			
			1-12	YES			
	Inventive step (IS)	Claims		NO			
		-	1-10,12	YES			
	Industrial applicability (IA)	Claims		NO			

Citations and explanations

D1: WO-A-99 20608

D2: US-A-5 914 319

D3: DE-C-947 552

D4: US-A-3 257 411

D5: J. Med Chem. 1990, 33, 2956-2961

Claims

D6: J. Med. Chem. 1992, 32, 4150-9

D7: Chem. Abstr. 1968, 69, 35691c.

1. The subject matter of the delimited Claims 1 to 12 relates to monocyclic aryl guanidine derivatives of the general Formulas (I) (see Claim 1) and (IV) (see Claim 5), their use as selective inhibitors of the urokinase-type (uPA) plasminogen activator and a method for inhibition of urokinase in living things.

The claimed aryl guanidine derivatives comprise a monocyclic ring system with a single ring and a substituent with a methylene group accompanied by hydrogen donor/acceptor functionalities (-CH $_2$ X 1).

 Documents D1 to D7 describe aryl guanidine derivatives which were prejudicial to the novelty of the originally submitted claims. By delimiting the

claims to monocyclic aromatic compounds with one substituent $-CH_2X^1$ the compounds in D1 to D7 are excluded from the present claims.

The subject matter of the claims can therefore be seen as novel (PCT Article 33(2)).

On the basis of the prior art cited in pages 1 and 2 of the description (see also D1) the problem addressed by the present invention is to make available new selective uPA inhibitors.

This problem is solved by using compounds of the general Formulas (I) and (IV) which display a particularly high potency and selectivity for uPA (see Example 4). None of the documents available contains an indication that monocyclic aromatic compounds with a substituent $-CH_2X^1$ in particular possess particularly high activity and selectivity. Moreover, the applicant was able to show (letter dated 19 January 2001) that phenylguanidine derivatives with the substituent $-X^1$ or $-CH_2-CH_2-X^1$ instead of the substituent $-CH_2X^1$ have no effect on the aromatic ring as uPA inhibitors.

Consequently, the subject matter of Claims 1 to 12 is seen as inventive (PCT Article 33(3)).

Intermal application No.
PCT/EP 00/08234

VII. C	Certain	defects	in the	international	application
--------	---------	---------	--------	---------------	-------------

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite D1-D4, D6 and D7 or indicate the relevant prior art disclosed therein.
- The description is not consistent with the claims (PCT Rule 5.1(a)(iii)).
- 3. Claim 4 is unclear in relation to the term "cycloalkyl groups" as these are not covered by Claim 1 (PCT Article 6).

ntional application No.

PCT/EP00/08234

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

III.	III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability								
1.	The quindustri	nestions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be ially applicable have not been examined in respect of:							
		the entire international application.							
	\boxtimes	claims Nos							
	because	e:							
	\boxtimes	the said international application, or the said claims Nos. 11 relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):							
		the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos.							
		are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):							
		the claims, or said claims Nos are so inadequately supported							
	Ш	by the description that no meaningful opinion could be formed.							
		no international search report has been established for said claims Nos.							
2.	A mear sequen	ningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid ce listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:							
		the written form has not been furnished or does not comply with the standard.							
		the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.							

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

Claim 11 relates to subject matter which, in the opinion of the Examining Authority, comes under PCT Rule 67.1 (iv). Consequently, an expert opinion regarding the industrial applicability of the subject matter in this claim has not been established(PCT Article 34(4)(a)(i)).

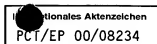
PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 20538P W0	Red	Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit							
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedat		estes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)						
	(Tag/Monat/Jahr)	`	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,						
PCT/EP 00/08234	23/08/2000)	25/08/1999						
Anmelder									
WILEX BIOTECHNOLOGY GMBH et al.									
	Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt.								
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jev		Blätter. Bericht genannten Unterla	agen zum Stand der Technik bei.						
Grundlage des Berichts									
 a. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing 									
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	e ist auf der Grundlage einer durchgeführt worden.	bei der Behörde eingereich	nten Übersetzung der internationalen						
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des S	Sequenzprotokolls durchgefüh	rt worden, das	säuresequenz ist die internationale						
	ldung in Schriflicher Form ent		t worden ist						
	onalen Anmeldung in compute h in schriftlicher Form eingere	_	t worden ist.						
	n in schridicher Form eingere h in computerlesbarer Form e								
Die Erklärung, daß das nac	·	che Sequenzprotokoll nicht	über den Offenbarungsgehalt der						
Die Erklärung, daß die in co			tlichen Sequenzprotokoll entsprechen,						
wurde vorgelegt.									
2. Bestimmte Ansprüche hal	ben sich als nicht recherchi	erbar erwiesen (siehe Fel	d I).						
3. Mangelnde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Feld II).							
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin	dung								
X wird der vom Anmelder eing	gereichte Wortlaut genehmigt.								
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festgesetzt	:							
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung									
wurde der Wortlaut nach Re Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine St		ngegebenen Fassung von d n dem Datum der Absendu	ng dieses internationalen						
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen	ist mit der Zusammenfassung	zu veröffentlichen: Abb. N							
wie vom Anmelder vorgesch	nlagen		keine der Abb.						
	ine Abbildung vorgeschlagen	hat.							
weil diese Abbildung die Erf	findung besser kennzeichnet.								

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07C279/18 A61K31/155

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7C A61K

X Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 99 20608 A (BARBER CHRISTOPHER GORDON ;DICKINSON ROGER PETER (GB); FISH PAUL V) 29. April 1999 (1999-04-29) Zusammenfassung Ansprüche	1,4-6, 8-14
X	US 5 914 319 A (SCHACHT AARON L ET AL) 22. Juni 1999 (1999-06-22) Spalte 2, Zeile 10 - Zeile 18 Beispiele 34,36,38,40 Spalte 112, Zeile 66 -Spalte 113, Zeile 8 Spalte 117, Zeile 11 - Zeile 22	1,3,8, 11-14
X	DE 947 552 C (FABRBWERKE HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT) 6. September 1956 (1956-09-06) Beispiel 2/	14

entnehmen	
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
16. Januar 2001	01/02/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	O'Sullivan, P

X Siehe Anhang Patentfamilie

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	US 3 257 411 A (ARTHUR A PATCHETT ET AL) 21. Juni 1966 (1966-06-21) Beispiel 6	14
Α	HEECHUNG YANG ET AL: "SELECTIVE INHIBITION OF UROKINASE BY SUBSTITUTED PHENYLGUANIDINES: QUANTITATIVE STRUCTURE-ACTIVITY RELATIONSHIP ANALYSES" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY,US,AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, Bd. 33, Nr. 11, 1990, Seiten 2956-2961, XP002059264 ISSN: 0022-2623 Tabelle 1	1-14
X	R RAI, J A KATZENELLENBOGEN: "Guanidinophenyl-substituted enol lactones as selective, mechanism-based inhibitors of trypsin-like serine proteases" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY., Bd. 35, Nr. 22, 1992, Seiten 41509, XP000978771 AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON., US ISSN: 0022-2623	14
A X	Zusammenfassung Scheme I, Struktur 9	1-13 14
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 69, no. 9, 26. August 1968 (1968-08-26) Columbus, Ohio, US; abstract no. 35691c, BOLLAG, WERNER ET AL: "Substituted Benzylhydrazines" Seite 3321; Spalte 2; XP002157508 Zussammenfassung, Seite 3322, Zeile 29 & CH 441 366 A (HOFFMANN LA ROCHE, F., AND CO., AG) 15. Januar 1968 (1968-01-15)	14
	*	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ion on patent family members



	itent document I in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
WO	9920608	A	29-04-1999	AU BR CN EP HR NO	1150899 A 9812922 A 1275979 T 1023268 A 20000217 A 20001924 A	10-05-1999 08-08-2000 06-12-2000 02-08-2000 31-10-2000 15-06-2000
US	5914319	A	22-06-1999	US US US US	5705487 A 5726159 A 5707966 A 5710130 A	06-01-1998 10-03-1998 13-01-1998 20-01-1998
DE	947552	С		NONE		
US	3257411	A	21-06-1966	CH CH DE FR FR GB GB NL US	475282 A 509348 A 1470068 A 3960 M 1568702 A 1058383 A 1058384 A 6406703 A 3453265 A	15-07-1969 30-06-1971 15-01-1970 30-05-1969 15-12-1964 01-07-1969
	441366			NONE		

VERTRAG ÜBER INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeicher	des Anmelders oder Anwalts	T	siehe Mitteil	ung über die Übersendung des internationalen					
20538P W	0	WEITERES VORG		Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)					
Internationale	es Aktenzeichen	Internationales Anmelde	edatum <i>(Tag/Monat/Jahr)</i>	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)					
PCT/EP00	/08234	23/08/2000		25/08/1999					
I	Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK C07C279/18								
Anmelder									
WILEX AG	i et al.								
1. Dieser Behörd	internationale vorläufige Prüf e erstellt und wird dem Anme	fungsbericht wurde vor elder gemäß Artikel 36	n der mit der internatio übermittelt.	nalen vorläufigen Prüfung beauftragten					
2. Dieser	BERICHT umfaßt insgesamt	6 Blätter einschließlic	ch dieses Deckblatts.						
unc	d/oder Zeichnungen, die geä	ndert wurden und dies	em Bericht zugrunde I	ter mit Beschreibungen, Ansprüchen iegen, und/oder Blätter mit vor dieser i 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).					
Diese A	unlagen umfassen insgesamt	t 5 Blätter.							
	J								
			·						
3. Dieser I	Bericht enthält Angaben zu fo	olgenden Punkten:							
1	☑ Grundlage des Berichts								
11	☐ Priorität								
ĦI	⊠ Keine Erstellung eines €	Gutachtens über Neuh	eit, erfinderische Tätig	keit und gewerbliche Anwendbarkeit					
	☐ MangeInde Einheitlichke	eit der Erfindung							
V	Begründete Feststellung gewerblichen Anwendba			der erfinderischen Tätigkeit und der ung dieser Feststellung					
VI	☐ Bestimmte angeführte U	_		ang aresen i colorenang					
VII		-	lung						
VIII	☐ Bestimmte Bemerkunge	n zur internationalen A	Anmeldung						
Datum der Eir	nreichung des Antrags		Datum der Fertigstellun	g dieses Berichts					
07/03/2001 21.11.2001									

Bevollmächtigter Bediensteter

Jardon Alvarez, J

Tel. Nr. +49 89 2399 8325

Europäisches Patentamt D-80298 München

Fax: +49 89 2399 - 4465

Prüfung beauftragten Behörde:

Name und Postanschrift der mit der internationalen vorläufigen

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/08234

l.	Gru	Grundlage des Berichts							
1.	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:								
	1-1	9	ursprüngliche Fassung						
	Pat	entansprüche, Nr.	:						
	1-1	2	eingegangen am	19/10/2001	mit Schreiben vom	19/10/2001			
	Zei	chnungen, Blätter	:						
	1/2,	2/2	ursprüngliche Fassung						
2.	die	internationale Anm	he: Alle vorstehend genannten l eldung eingereicht worden ist, z chts anderes angegeben ist.						
		Bestandteile stand gereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprache: delt es sich um	zur Verfügu	ng bzw. wurden in die	eser Sprache			
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke	der internatio	nalen Recherche eing	ereicht worden ist (nach			
		die Veröffentlichur	ngssprache der internationalen a	Anmeldung (n	ach Regel 48.3(b)).				
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwecke .2 und/oder 55.3).	der internatio	nalen vorläufigen Prüf	ung eingereicht worden			
3.	Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:								
		in der internationa	len Anmeldung in schriftlicher F	orm enthalten	ist.				
		zusammen mit der	r internationalen Anmeldung in d	computerlesba	arer Form eingereicht	worden ist.			
		bei der Behörde na	achträglich in schriftlicher Form	eingereicht w	orden ist.				
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer	Form eingere	eicht worden ist.				
			3 das nachträglich eingereichte alt der internationalen Anmeldun						
		•	3 die in computerlesbarer Form entsprechen, wurde vorgelegt.	erfassten Info	rmationen dem schrift	lichen			

4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/08234

			·	
		Beschreibung,	Seiten:	
		Ansprüche,	Nr.:	
		Zeichnungen,	Blatt:	
5.		Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).		
		(Auf Ersatzblätter, d beizufügen).	ie solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht	
6.	Etw	Etwaige zusätzliche Bemerkungen:		
111.	Kei	ne Erstellung eines	Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit	
1.	Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erfinderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:			
		die gesamte internationale Anmeldung.		
	×	Ansprüche Nr. 11.		
Вє	grün	ndung:		
	×	Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 11, bezüglich gewerbliche Anwendbarkeit beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (<i>genaue Angaben</i>): siehe Beiblatt		
			ie Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i> nten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden aben):	
			die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung nnvolles Gutachten erstellt werden konnte.	
		Für die obengenannt	en Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.	
	Eine sinnvolle internationale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleoti und/oder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standarentspricht:			
		Die schriftliche Form	wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.	
	П	Die computerlechare	Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/08234

- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-12

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche 1-12

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche

1-10,12

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

Zu Punkt III

Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit

1. Der Anspruch 11 bezieht sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieses Anspruches kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4) a) (i) PCT).

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

D1: WO - A - 99 20608,

D2: US - A - 5 914 319,

D3: DE - C - 947 552,

D4: US - A - 3 257 411,

D5: J. Med. Chem. 1990, 33, 2956-2961,

D6: J. Med. Chem. 1992, 32, 4150-9,

D7: Chem. Abstr. 1968, 69, 35691c,

Der Gegenstand der abgegrenzten Ansprüche 1 bis 12 betrifft monozyklische 1. Arylguanidin-Derivate der allgemeinen Formel (I) (siehe Anspruch 1) und (IV) (siehe Anspruch 5), ihre Verwendung als selektive Inhibitoren des Plasminogenaktivators vom Urokinase-Typ (uPA) sowie ein Verfahren zur Urokinase-Hemmung bei Lebewesen.

Die beanspruchten Arylguanidin-Derivate weisen ein monozyklisches Ringsystem mit einem einzigen Ring und einen Substituenten mit einer Methylengruppe gefolgt von Wasserstoffdonor/Akzeptorfunktionalitäten (-CH₂X¹) auf.

2. Dokumente D1 bis D7 beschreiben Arylguanidin-Derivate, welche neuheitschädlich für die ursprünglichen eingereichten Ansprüche waren. Durch die Abgrenzung der Ansprüche auf monozyklische aromatische Verbindungen mit einem Substituenten -CH₂X¹ sind die Verbindungen aus D1 bis D7 aus den vorliegenden Ansprüche ausgenommen.

Der Anspruchsgegenstand wird daher als neu angesehen (Art. 33(2) PCT).

3. Ausgehend von dem auf Seiten 1 und 2 der Beschreibung zitierten Stand der Technik (siehe auch D1) liegt der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zugrunde, neue selektive uPA-Inhibitoren bereitzustellen.

Diese Aufgabe wurde gelöst durch die Verbindungen der allgemeinen Formeln (I) und (IV), welche eine besonders hohe Wirksamkeit und Selektivität für uPA aufweisen (siehe Beispiel 4). Keines der vorhandenen Dokumente enthält einen Hinweis, dass gerade monozyklische aromatische Verbindungen mit einem Substituenten - CH₂X¹ eine besonders hohe Aktivität und Selektivität besitzen. Außerdem konnte die Anmelderin (Brief vom 19.01.2001) zeigen, dass Phenylguanidin-Derivate mit den Substituenten -X¹ bzw. -CH₂-CH₂-X¹ am aromatischen Ring (anstelle des Substituenten -CH₂X¹) als uPA-Inhibitoren unwirksam sind.

Daher wird der Gegenstand der Ansprüche 1 bis 12 als erfinderisch angesehen (Art. 33(3) PCT).

Zu Punkt VII

Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

- 1. Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in den Dokumenten D1 D4, D6 und D7 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.
- 2. Die Beschreibung steht nicht, wie in Regel 5.1 a) iii) PCT vorgeschrieben, in Einklang mit den Ansprüchen.
- 3. Anspruch 4 ist unklar bezüglich des Begriffes "Cycloalkylresten", welche nicht von Anspruch 1 umfaßt sind (Artikel 6 PCT).

10

15

20

25

30

35

Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

 H_2N NH (I)

worin

- Ar ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit einem einzigen Ring bedeutet;
- X¹ NR³R⁴, OR³, SR³, COOR³, CONR³R⁴ oder COR⁵ bedeutet, wobei
 - R³ H oder eine Gruppe der allgemeinen Formel II, IIIa, IIIb oder IIIc bedeutet:

 $\begin{array}{c} [Y]_{n} \\ X^{2} \end{array}$ (II)

 R^7 (IIIa)

 $\begin{array}{c}
N \\
H
\end{array}$ (IIIb)

- 21 -

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N \\
 & S \\
 & O \\$$

wobei.

10

15

20

25

35

5

X² NH, NR⁴, O oder S bedeutet,

X³ NH, NR⁴, O, S, CO, COO, CONH oder CONR⁴ bedeutet,

Y C(R8), bedeutet,

R⁴ H oder einen Alkyl-, Alkenyl- oder Alkinyl-Rest bedeutet,

R⁷ H oder einen Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryloder/und Heteroarylrest oder -SO₂-R⁹
bedeutet,

R⁸ jeweils unabhängig H, Halogen oder einen Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest bedeutet,

R⁹ H oder einen Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryloder/und Heteroarylrest bedeutet und

n eine ganze Zahl von 0 bis 2 ist,

R⁴ wie oben definiert ist,

R⁵ H, einen Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Carboxy-alkyl-, Carboxy-alkenyl-, Carboxy-alkinyl-, Carboxy-aryl-oder Carboxy-heteroarylrest bedeutet;

 R^2 Halogen, $C(R^6)_3$, $C_2(R^6)_5$, $OC(R^6)_3$ oder $OC_2(R^6)_5$ bedeutet,

wobei

R⁶ jeweils unabhängig H oder Halogen, insbesondere F, ist; und

m eine ganze Zahl von 0 bis 4 ist; oder Salzen dieser Verbindungen zur Herstellung eines Mittels zur Hemmung des Urokinase-Plasminogenaktivators.

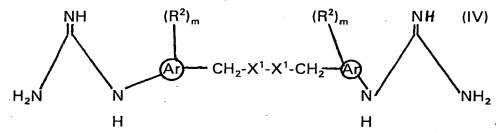
10

15

25

- 22 -

- Verwendung nach Anspruch 1, worin Ar einen Benzolring bedeutet.
- 3. Verwendung nach Anspruch 2, worin die Substituenten -CH₂X¹ und -NHC(NH)NH₂ in para-Position zueinander angeordnet sind.
- 4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin R⁷ und R⁹ ausgewählt sind aus Aryl-, insbesondere Phenylresten, und tertiären Alkylresten oder Cycloalkylresten, insbesondere Bicycloalkylresten, wie Adamantyl.
- 5. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (IV)



20 worin

X¹ jeweils unabhängig NR³R⁴, OR³, SR³, COOR³, CONR³R⁴ oder COR⁵ bedeutet, mit der Maßgabe, dass die zwei Arylguanidingruppen über die Substituenten CH₂X¹ miteinander verknüpft sind,

wobei

- R³ jeweils unabhängig H oder einen beliebigen organischen Rest bedeutet,
- R⁴ jeweils unabhängig H oder einen Alkyl-, Alkenyloder Alkinyl-Rest bedeutet;
- Ar jeweils unabhängig ein aromatisches oder hetereoaromatisches Ringsystem bedeutet,

15

- 23 -

 R^2 jeweils unabhängig Halogen, $C(R^6)_3$, $C_2(R^6)_5$, $OC(R^6)_3$ oder $OC_2(R^6)_5$ bedeutet,

wobei

R⁶ jeweils unabhängig H oder Halogen, insbesondere F, ist; und

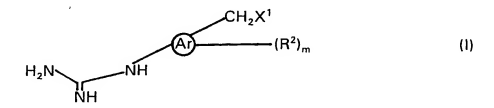
m eine ganze Zahl von 0 bis 4 ist; oder Salzen dieser Verbindungen zur Herstellung eines Mittels zur Hemmung des Urokinase-Plasminogenaktivators.

- 10 6. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Bekämpfung von Krankheiten, die mit einer pathologischen Überexpression von Urokinase oder/und Urokinase-Rezeptor assoziiert sind.
 - 7. Verwendung nach Anspruch 6 zur Tumorbekämpfung.
 - 8. Verwendung nach Anspruch 6 oder 7 zur Bekämpfung der Metastasenbildung.
- 9. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur
 20 Herstellung von oral, topisch, rektal oder parenteral
 verabreichbaren Arzneimitteln.
 - 10. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Pellets, Suppositorien, Lösungen oder transdermalen Systemen, wie Pflastern.
 - 11. Verfahren zur Urokinasehemmung bei Lebewesen, insbesondere beim Menschen, durch Verabreichung einer wirksamen Menge mindestens einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5.

25

- 24 -

12. Verbindungen der Formel (I)



worin Ar, X¹, R² und m wie in einem der Ansprüche 1 bis 5 definiert sind.

10

5

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. März 2001 (01.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/14324 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07C 279/18, A61K 31/155
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/08234
- (22) Internationales Anmeldedatum:

23. August 2000 (23.08.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 199 40 389.9 25. August 1999 (25.08.1999) DI
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): WILEX BIOTECHNOLOGY GMBH [DE/DE]; Grillparzerstrasse 10B, 81675 München (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MAGDOLEN, Viktor [US/DE]; Moosachweg 3, 85551 Kirchheim (DE). MORODER, Luis [DE/DE]; Alexander-Fleming-Straße 10d, 82152 Martinsried (DE). SPERL, Stefan [DE/DE]; Anton-Koeck-Straße 5a, 82049 Pullach (DE). STÜRZE-BECHER, Jörg [DE/DE]; Hubertusstraße 38, 99094 Erfurt-Rhoda (DE). WILHELM, Olaf [DE/DE]; Säbener Straße 188, D-81545 München (DE).

- (74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, 81679 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: SELECTIVE INHIBITORS OF THE UROKINASE PLASMINOGENE ACTIVATORS

(54) Bezeichnung: SELEKTIVE INHIBITOREN DES UROKINASE-PLASMINOGEN AKTIVATORS

(57) Abstract: The present invention relates to novel selective inhibitors of the urokinase plasminogene activator (uPA, EC 3.4.21.31) of the aryl guanidine type.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft neue selektive Inhibitoren des Urokinase-Plasminogenaktivators (uPA, EC 3.4.21.31) vom Arylguanidintyp.



10

15

20

25

30

Selektive Inhibitoren des Urokinase-Plasminogen Aktivators

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue selektive Inhibitoren des Urokinase-Plasminogenaktivators (uPA, EC 3.4.21.31) vom Arylguanidintyp.

Der Plasminogenaktivator von Urokinase-Typ (uPA) spielt eine Schlüsselrolle bei der Tumorinvasion und Metastasenbildung (Schmitt et al., J. Obst. Gyn. 21 (1995), 151-165). uPA wird in verschiedenen Arten von Tumorzellen überexprimiert (Kwaan, Cancer Metastasis Rev. 11 (1992), 291-311) und bindet an den Tumor-assoziierten uPA-Rezeptor (uPA-R), wo die Aktivierung von Plasminogen zu Plasmin stattfindet. Plasmin ist in der Lage, verschiedene Komponenten der extrazellulären Matrix (ECM) wie Fibronectin, Laminin und Kollagen Typ IV abzubauen. Es aktiviert auch ECM-abbauende Enzyme, insbesondere andere Metalloproteinasen. Hohe Mengen an Tumor-assoziiertem uPA korrelieren mit einem höheren Metastasierungsrisiko für Krebspatienten (Stephens et al., Breast Cancer Res. & Treat. 52 (1998), 99-111). Eine Hemmung der proteolytischen Aktivität von uPA ist daher ein guter Ansatzpunkt für eine anti-metastatische Therapie.

Ein gemeinsames Merkmal vieler bekannter synthetischer uPA-Inhibitoren ist ein basischer Rest, der Amidino- oder Guanidino-Gruppen enthält, und an Asp¹⁸⁹ in der S1-Spezifitätstasche von uPA binden kann und dort als Arginin-Mimetikum wirkt (Spraggon et al., Structure 3 (1995), 681-691). Die meisten der bekannten Inhibitoren sind jedoch nicht selektiv für uPA, sondern hemmen auch andere Serinproteasen wie Trypsin, Thrombin, Plasmin oder Gewebs-Plasminogenaktivator (tPA).

15

20

25

30

p-Aminobenzamidin ist ein moderat selektiver uPA-Inhibitor mit einer Hemmkonstante von 82 μ M. Billstroem et al. (Int. J. Cancer 61 (1995), 542-547) konnten eine deutliche Abnahme der Wachstumsrate von DU145 Tumoren (eine Prostata-Adenokarzinom-Zellinie) in SCID Mäusen bei oraler Verabreichung in einer Tagesdosis von 125 bis 250 mg p-Aminobenzamidin/kg/Tag zeigen. Die Nebenwirkungen waren vernachlässigbar gering.

Einige monosubstituierte Phenylguanidine haben sich als wirksame und selektive uPA Inhibitoren in vitro erwiesen. Diese kleinen Moleküle zeigen Inhibierungskonstanten im Mikromolarbereich, sie binden jedoch nur in der S1 Tasche von uPA (Yang et al., J. Med. Chem. 33 (1990), 2956-2961). Biologische Untersuchungen mit diesen Verbindungen wurden nicht durchgeführt.

Das Diuretikum Amilorid ist ein selektiver uPA-Inhibitor (Ki, uPA = 7μ M), der die Bildung von Lungenmetastasen nach i.v. Inokulation von Ratten-Brustadenokarzinomzellen verhindert (Kellen et al., Anticancer Res. 8 (1988), 1373-1376). Einige Derivate von 3-Amidino-phenylalanin haben sich ebenfalls als wirksame Inhibitoren von Serinproteasen erwiesen, diese Verbindungen weisen jedoch im allgemeinen nur eine geringe Selektivität für uPA auf (Stürzebecher et al., J. Med. Chem. 40 (1997), 3091-3099; Stürzebecher et al., J. Enzyme Inhib. 9 (1995), 87-99).

Die derzeit wirksamsten und selektivsten uPA-Inhibitoren sind Derivate von Benzo[b]thiophen-2-carboxamidin (B428 und B623: K_{i} , $_{uPA}=0.32$ bzw. 0.07 μ M; US-Patent 5.340.833). Rabbani et al. (Int. J. Cancer 63 (1995), 840-845) sowie Xing et al. (Cancer Res. 57 (1997), 3585-3593) konnten nach Verabreichung von 4-lod-benzo[b]-thiophen-2-carboxamidin (B428) eine Abnahme des Tumorwachstums und der Metastasenbildung in einem syngenen Modell für Ratten-Prostatakarzinom bzw. Maus-Mammakarzinom zeigen. Letztere Untersuchungen zeigten eine weitere Abnahme des

10

15

20

25



Primärtumorwachstums bei gemeinsamer Verabreichung von B428 mit dem Antiöstrogen Tamoxifen.

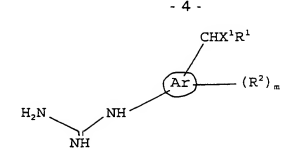
Die der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende Aufgabe bestand darin, neue selektive uPA-Inhibitoren bereitzustellen. Diese Aufgabe wird durch neue Arylguanidin- und insbesondere Phenylguanidin-Derivate gelöst. Diese Verbindungen enthalten einen weiteren Substituenten am aromatischen Ringsystem, vorzugsweise in Para-Position zur Guanidingruppe, der eine gegebenenfalls substituierte Methylengruppe gefolgt von Wasserstoffdonor/Akzeptorfunktionalitäten enthält. Aufgrund dieses Substitutionsmusters weisen die Verbindungen eine besonders hohe Wirksamkeit und Selektivität für uPA auf. Diese Wirksamkeit könnte möglicherweise darauf zurückzuführen sein, daß sie

- (1) als Arginin-Mimetikum mit dem Aminosäurerest Asp¹⁸⁹ in der S1-Tasche von uPA wechselwirken und
- (2) eine Wechselwirkung mit der S2- und/oder S3-Tasche von uPA eingehen können.

N-substituierte p-Aminophenylguanidine (ohne Methylenspacer) sowie Derivate von p-Guanidino-phenylalanin (2 Methylengruppen als Spacer) waren als uPA-Inhibitoren unwirksam. Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemäßen Verbindungen Urethan- oder Harnstoffgruppen für eine Wechselwirkung mit S2 und/oder große hydrophobe Reste wie Arylgruppen oder Cycloalkylgruppen (z.B. Adamantan) für eine Wechselwirkung mit S3.

Ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I

WO 01/14324



10

15

20

25

30

35

5

worin

Ar ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem bedeutet,

X¹ NR³R⁴, OR³, SR³, COOR³, CONR³R⁴ oder COR⁵ bedeutet,

R¹ H, einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-,
Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest oder COOR³, CONR³R⁴
oder COR⁵ bedeutet,

 R^2 Halogen, $C(R^6)_3$, $C_2(R^6)_5$, $OC(R^6)_3$ oder $OC_2(R^6)_5$ bedeutet,

R³ H oder einen beliebigen organischen Rest bedeutet,

R⁴ H oder einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyloder Alkinylrest bedeutet,

H, einen Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Carboxy-alkyl-, Carboxy-alkenyl-, Carboxy-alkinyl-, Carboxy-aryl- oder Carboxy-heteroarylrest bedeutet, wobei die Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryl- und Heteroarylreste gegebenenfalls substituiert sein können.

R⁶ jeweils unabhängig H oder Halogen, insbesondere F, ist und m eine ganze Zahl von 0 bis 4 ist,

oder Salzen dieser Verbindungen zur Herstellung eines Mittels zur Hemmung des Urokinase-Plasminogenaktivators.

Die Verbindungen können als Salze, vorzugsweise als physiologisch verträgliche Säuresalze, z.B. als Salze von Mineralsäuren, besonders bevorzugt als Hydrochloride oder als Salze von geeigneten organischen Säuren vorliegen. Die Guanidiniumgruppe kann gegebenenfalls Schutzfunktionen tragen, die vorzugsweise unter physiologischen

10

15

20

25

Bedingungen abspaltbar sind. Die Verbindungen können als optisch reine Verbindungen oder als Gemische von Enantiomeren oder/und Diastereoisomeren vorliegen.

In den Verbindungen der allgemeinen Formel (I) ist Ar vorzugsweise ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit einem einzigen Ring, insbesondere ein Benzolring. In diesem Ringsystem sind die Substituenten CHX¹R¹ und NHC(NH)NH₂ vorzugsweise in Meta- oder Para-Position und besonders bevorzugt in Para-Position zueinander angeordnet. Darüber hinaus kann Ar noch weitere von Wasserstoff verschiedene Substituenten R² enthalten. Vorzugsweise ist die Anzahl der Substituenten R² 0, 1, 2 oder 3, besonders bevorzugt 0 oder 1 und am meisten bevorzugt 0. Bevorzugte Beispiele für R² sind Halogenatome (F, Cl, Br oder I), CH₃, CF₃, OH, OCH₃ oder OCF₃.

Für die Inhibitoraktivität kritisch ist der Substituent -CHX¹R¹. R¹ kann H oder ein gegebenenfalls substituierter Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest sein. Der Alkylrest kann eine geradkettige oder verzweigte C¹-C¹0-Alkylgruppe, insbesondere eine C¹-C⁴-Alkylgruppe, oder eine C³-C³-Cycloalkylgruppe sein, die beispielsweise mit C¹-C³-Alkoxy, Hydroxyl, Carboxyl, Amino, Sulfonyl, Nitro, Cyano, Oxo oder/und Halogen aber auch mit Aryl- oder Heteroarylresten substituiert sein kann. Alkenyl- und Alkenylreste sind vorzugsweise C²-C¹0-Gruppen, insbesondere C²-C⁴-Gruppen, die gegebenenfalls wie zuvor angegeben substituiert sein können. Aryl- und Heteroarylreste können beispielsweise mit C¹-C⁵-Alkyl, C¹-C³-Alkoxy-Hydroxyl, Carboxyl, Sulfonyl, Nitro, Cyano oder/und Oxo substituiert sein. Weiterhin kann R¹ die Bedeutungen COOR³, CONR³R⁴ oder COR⁵ aufweisen.

Die Gruppe X¹ ist ein Rest mit Elektronendonor- oder/und Elektronenakzeptor-Eigenschaften, vorzugsweise NR³R⁴, OR³, SR³, COOR³, CONR³R⁴ oder COR⁵. Besonders bevorzugt ist X¹ NR³R⁴. R³ kann ein beliebiger organischer Rest oder Wasserstoff sein. R4 kann Wasserstoff oder ein gegebenenfalls substituierter Alkyl-, Alkenyl- oder Alkinylrest sein, wie zuvor angegeben.

R⁵ kann Wasserstoff, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Carboxy-alkyl-, Carboxy-5 alkenyl-, Carboxy-alkinyl-, Carboxy-aryl-oder Carboxy-heteroaryl-Rest sein. Vorzugsweise ist R⁵ ein raumfüllender Rest und enthält mindestens eine Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl- oder/und tert.-Alkylgruppe. Besonders bevorzugt sind Phenylreste, substituierte Phenylreste, tert. Alkylreste und Cycloalkylreste, die gegebenenfalls Substituenten wie vorstehend definiert enthalten können.

Wenn X1 die Bedeutung NR3R4 hat und R3 und R4 jeweils unabhängig Wasserstoff oder gegebenenfalls substituierte Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- oder Heteroarylreste (siehe Definition für R¹) darstellen, weist R¹ vorzugsweise eine von Wasserstoff verschiedene Bedeutung, besonders bevorzugt COOR3, CONR3R4 oder COR5, insbesondere COOR3, CONH2, CO-COOR5 oder CHO auf, so daß die Verbindungen I Derivate von Guanidino-Phenylglycin sind.

Besonders bevorzugt ist R³ eine Gruppe der allgemeinen Formel (II):

(II)

25

20

10

15

worin

 X^2 NH, NR⁴, O oder S bedeutet,

 X_3 NH, NR⁴, O, S, CO, COO, CONH oder CONR⁴ bedeutet,

Υ C(R8)2 bedeutet, 30

> R^4 wie in Formel (I) definiert ist,

 R^7 H oder einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest oder -SO₂-R⁹ bedeutet,

10

15

20

25

30

40

R⁸ jeweils unabhängig H, Halogen oder einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- oder Aryl- oder/und Heteroarylrest bedeutet,

R⁹ H oder einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest bedeutet und

n eine ganze Zahl von 0 bis 2 ist.

 X^2 ist vorzugsweise NH oder O, besonders bevorzugt O. X^3 ist vorzugsweise NH oder -O-. Y ist vorzugsweise CH₂ oder CHR⁸, wobei R⁸ vorzugsweise wie R⁴ in Formel (I) definiert ist.

R⁷ und R⁹ sind vorzugsweise wie R⁵ in Formel (I) definiert.

Am meisten bevorzugt ist R³ eine Gruppe der allgemeinen Formeln IIIa, IIIb oder IIIc:

worin R⁷ und R⁹ wie in Formel (II) definiert sind.

٤,

Die Substituenten R⁷ und R⁹ enthalten - ebenso wie R⁵ - vorzugsweise raumfüllende Gruppen, die ausgewählt sein können aus gegebenenfalls substituierten Arylresten, insbesondere Phenyl- und substituierten Phenylresten und gegebenenfalls substituierten verzweigte Alkyl-, Alkenyloder Alkinylresten, insbesondere mit tertiären C-Atomen wie tert.-Butyl oder Neopentyl oder gegebenenfalls substituierten Cycloalkylresten, insbesondere Bi- oder Tricycloalkylresten wie Adamantyl.

Eine besonders hohe Affinität und Selektivität für uPA haben auch Verbindungen der allgemeinen Formel (IV):

$$(R^2) m$$
 NH
 NH

20

15

5

10

worin Ar, X¹, R² und m unabhängig bei jedem Vorkommen gleich oder verschieden sein können und eine Bedeutung wie in den Formeln (I), (II) und (IIIa-c) definiert besitzen.

25

Die Verbindungen der Formel (IV) enthalten zwei Arylguanidinogruppen und sind über ihre Substituenten CHR¹X¹-, die jeweils gleich oder verschieden sein können, miteinander verknüpft.

30

35

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können beispielsweise ausgehend von p-Amino-benzylamin gemäß den in den Figuren 1 und 2 gezeigten Reaktionsschematen hergestellt werden. 4-Amino-benzylamin kann beispielsweise mit einem Schutzreagenz für Aminogruppen, z.B. Ditert-butyl-pyrocarbonat zu einem geschützten Zwischenprodukt 4-(N-Boc-Aminomethyl)-anillin (1) umgesetzt werden, wobei Boc tert-Butyloxycarbonyl bedeutet. Die aromatische Aminofunktion dieser

20

25

30

Verbindung kann mit einem Guanidinylierungsreagenz, z.B. N,N'-di-Z-N''-triflylguanidin umgesetzt werden, wobei 1-[4-(N-Boc-aminomethyl)-phenyl]-2,3-di-Z-guanidin (2) entsteht, wobei Z Benzyloxycarbonyl bedeutet. Diese Verbindung kann durch Abspaltung der Boc-Schutzgruppe zu 1-[4-(Aminomethyl)-phenyl]-2,3-di-Z-guanidinium-hydrochlorid (4) umgesetzt werden. Die Verbindung (4) kann wiederum mit reaktiven Verbindungen wie etwa Chlorameisensäureestern, Isocyanaten oder N-Hydroxysuccinimidestern zu den gewünschten Endprodukten umgesetzt werden.

Die Darstellung hydrierungslabiler Verbindungen ist in Figur 2 beschrieben.
4-Amino-benzylamin kann mit einem Schutzreagenz für Aminogruppen, z.B.
Benzyloxycarbonyloxy-succinimid zu einem geschützten Zwischenprodukt
(6) und dann mit einem weiteren Guanidinylierungsreagenz, z.B. N,N'-diBoc-1-guanylpyrazol zu (7) umgesetzt werden. Diese Verbindung kann zu
(8) hydriert und anschließend mit reaktiven Verbindungen zu den
gewünschten Endprodukten umgesetzt werden.

Auf entsprechende Weise können auch Verbindungen synthetisiert werden, bei denen X¹ die Bedeutung OR³, SR³, COOR³, CONR³R⁴ oder COR⁵ hat.

Die erfindungsgemäßen Urokinaseinhibitoren können gegebenenfalls zusammen mit geeigneten pharmazeutischen Hilfs- oder Trägerstoffen zur Herstellung von Arzneimitteln oder in der Diagnostik verwendet werden. Dabei ist eine Verabreichung in Kombination mit anderen Wirkstoffen, z.B. anderen Urokinaseinhibitoren wie etwa Antikörpern oder/und Peptiden möglich.

Die Arzneimittel können bei Menschen und Tieren topisch, oral, rektal oder parenteral, z.B. subkutan oder intravenös, z.B. in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Pellets, Suppositorien, Lösungen oder transdermalen Systemen, wie Pflastern, verabreicht werden.

€

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind zur Bekämpfung von Krankheiten geeignet, die mit einer pathologischen Überexpression von uPA oder/und uPAR assoziiert sind. Sie sind beispielsweise in der Lage, hocheffizient das Wachstum oder/und die Ausbreitung der malignen Tumoren sowie die Metastasierung von Tumoren zu hemmen. Dabei können die uPA-Inhibitoren gegebenenfalls zusammen mit anderen Tumormitteln oder mit anderen Behandlungsarten, z.B. Bestrahlung oder chirurgischen Eingriffen, eingesetzt werden. Weiterhin sind die erfindungsgemäßen Inhibitoren auch für andere uPA-assoziierte Erkrankungen wirksam.

10

15

20

25

30

5

Erfindungsgemäße uPA-Inhibitoren sind vorzugsweise dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens einen zweifach, vorzugsweise mindestens einen fünffach und besonders bevorzugt einen mindestens zehnund bis zu 1000-fach geringeren K_i-Wert für uPA gegenüber tPA aufweisen. Weiterhin ist bemerkenswert, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen die Blutgerinnung nur geringfügig beeinflussen, da sie für eine effektive Hemmung von Thrombin, Plasmin und Faktor Xa zu hohe K_i-Werte haben.

Die erfindungsgemäßen Substanzen der Formel (I) können in Form von Konjugaten mit physiologisch wirksamen Substanzen eingesetzt werden, z.B. mit Radiomarkierungen oder mit zytotoxischen Mitteln, z.B. Chemotherapeutika wie cis-Platin oder 5-Fluor-uracil, oder Peptiden. Weiterhin können die Substanzen auch in die Membran von Trägervesikeln, z.B. Liposomen, eingebaut werden und somit ein Targeting von in den Trägervesikeln eingeschlossenen Wirksubstanzen, z.B. zytotoxischen Mitteln, wie etwa Doxorubicin, ermöglichen.

Durch die Erfindung wird ein Verfahren zur Urokinasehemmung bei Lebewesen, insbesondere bei Menschen, durch Verabreichung einer wirksamen Menge mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (I) bereitgestellt. Die Dosierung der Verbindung liegt üblicherweise im Bereich von 0,01 bis 100 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die Dauer der Behandlung

hängt von der Schwere der Erkrankung ab und kann von einer einmaligen Gabe bis zu einer mehrwöchigen oder sogar mehrmonatigen Behandlung, die gegebenenfalls in Intervallen wiederholt werden kann, reichen.

5 Schließlich betrifft die Erfindung neue Aryl-Guanidinderivate der allgemeinen Formel (I).

Die Erfindung soll an den folgenden Beispielen und Abbildungen näher erläutert werden. Es zeigt:

10

- Figur 1 ein allgemeines Reaktionsschema zur Herstellung erfindungsgemäßer hydrierungsstabiler Substanzen.
- Figur 2 ein allgemeines Reaktionsschema zur Herstellung erfindungsgemäßer hydrierungslabiler Substanzen.

15

Beispiele

Material und Methoden

20

25

Alle für die Synthese von uPA-Inhibitoren verwendeten Lösungsmittel und Reagenzien waren von der höchsten kommerziell verfügbaren Qualität und wurden - sofern erforderlich - durch Standardmethoden weiter aufgereinigt und getrocknet. Die analytische HPLC erfolgte auf Nucleosil 100/C18 Säulen (Macherey-Nagel, Düren, Deutschland) unter Verwendung eines linearen Acetonitril/2% H₃PO₄ Gradienten (von 5:95 bis 90:10 in 13 min) ESI-MS-Spektren wurden auf einem Perkin Elmer API 165 Massenspektrometer gemessen.

10

15

20

25

€_

Beispiel 1 Synthese von säurelabilen Urethanen, z.B. 4-(N-Bocaminomethyl)-phenylguanidin (3)

4-(N-Boc-aminomethyl)-anilin (1)

4-Amino-benzylamin (2 ml; 17,6 mmol) wurde in 1,4-Dioxan (10 ml) gelöst. Unter Rühren wurde eine wässrige 2 N NaOH-Lösung (17,6 ml; 35,2 mmol) zugegeben. Eine Lösung von Di-tert-butyl-pyrocarbonat (3,08 g; 14,1 mmol) in 1,4-Dioxan (30 ml) wurde tropfenweise über 30 min zugegeben und das Reaktionsgemisch über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wurde im Vakuum auf etwa 10 ml konzentriert und zweimal mit Ethylacetat (30 ml) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit wässrigem 5% KHSO₄ (10 ml), wässrigem 5% NaHCO₃, Wasser und Salzlösung gewaschen, über wasserfreiem Na₂SO₄ getrocknet und im Vakuum eingedampft, wobei das Produkt als hellgelbe Festsubstanz erhalten wurde.

Ausbeute: 2,38 g (76 %); HPLC: t_R 5,6 min; MS 223 (M + H)⁺, berechnet 222 (M).

1-[4-(N-Boc-aminomethyl)-phenyl]-2,3-di-Z-guanidin (2)

Eine Lösung der Verbindung (1) (500 mg; 2,24 mmol) und N,N'-di-Z-N''-triflylguanidin (1,04 g; 2,24 mmol) (Feichtinger et al., J. Org. Chem. 63 (1998), 3804-3805) in 5 ml Aceton wurde bei Raumtemperatur heftig gerührt. Nach 10 min begann das Produkt in Form eines Präzipitats auszufallen. Nach 2 h wurde das Produkt abfiltriert, im Vakuum getrocknet und aus Methanol umkristallisiert, wobei weiße Kristalle erhalten wurden.

30 Ausbeute: 1,065 g (89%); HPLC: t_R 13,4 min; MS 533 (M+H)+, berechnet 532 (M).

15

4-(Boc-aminom thyl)-phenylguanidinium-hydrochlorid (3)

50 mg (0,107 mmol) der Verbindung (2) wurden in 5 ml Methanol gelöst, gerührt und für 3 h über einem 10% Palladium-Aktivkohle-Katalysator hydriert. Nach Entfernung des Katalysators durch Filtration wurde das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft. Der Rückstand wurde aus Methanol/Diisopropylether nach Zugabe von einem Äquivalent HCl in 1,4-Dioxan umkristallisiert.

Ausbeute: 28 mg (87%); HPLC, t_R 7,1 min; MS 265 (M+H)⁺, berechnet 264 (M).

Beispiel 2 Synthese von disubstituierten Harnstoffen unter Verwendung von 1-[4-(Aminomethyl)-phenyl]-2,3-di-Z-guanidinium-hydrochlorid (4) als Baustein, z.B. 4-[3-(-1-Adamantyl)-ureido]-phenyl-guanidinium-hydrochlorid (5)

1-[4-(Aminomethyl)-phenyl]-2,3-di-Z-guanidinium-hydrochlorid (4)

1 g (1,878 mmol) der Verbindung (2) wurde in 20 ml 3 N HCl (Gas) in 1,4-Dioxan bei 0°C gelöst und für 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde das kristalline Produkt in nahezu quantitativer Ausbeute erhalten.

25 Ausbeute: 872 mg (99%); HPLC: t_R 10,2 min; MS 433 (M+H)+, berechnet 432 (M).

4-[3-(-1-Adamantyl)-ureido]-phenyl-guanidinium-hydrochlorid (5)

50 mg (0,107 mmol) der Verbindung (4), 17 mg (0,107 mmol) Adamantylisocyanat und 45 μ l (0,32 mmol) Triethylamin wurden in 1 ml Ethylenchlorid gelöst. Das Reaktionsgemisch wurde für 3 h bei Raumtemperatur gerührt.

Nach Abdampfen des Lösungsmittels im Vakuum wurde der Rückstand in Ethylacetat (10 ml) gelöst und dreimal mit 0,1 N wässriger HCl extrahiert. Die organische Phase wurde bis zu Trockene eingedampft. Die Entfernung der Z-Schutzgruppen erfolgte wie für Verbindung (3) beschrieben.

5

Ausbeute: 15 mg (37%); HPLC: t_R 8,6 min; MS 342 (M+H)⁺, berechnet 341 (M)

10

15

20

Beispiel 3 Synthese von hydrierungslabilen Verbindungen, z.B. 4-[N-(4-Nitrobenzyloxycarbonyl)-aminomethyl]-phenylguanidin (9)

4-(N-Z-Aminomethyl)-anilin (6)

4-Amino-benzylamin (1 ml; 8,82 mmol) wurde in 10 ml 1,4-Dioxan gelöst. Eine wässrige 2 NaOH Lösung von NaOH (8,8 ml; 17,64 mol) wurde unter Rühren zugegeben. Dann wurde eine Lösung von Benzyloxycarbonyloxysuccinimid (1,978 g; 7,938 mmol) in 10 ml 1,4-Dioxan tropfenweise über 15 min zugegeben, und das Reaktionsgemisch für 5 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wurde im Vakuum auf etwa 10 ml konzentriert und zweimal mit 30 ml Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit wässriger 5%iger NaHCO₃ Lösung, Wasser und Salzlösung gewaschen, über wasserfreiem Na₂SO₄ getrocknet, eingedampft und im Vakuum getrocknet, wobei das Produkt als hellgelbe Festsubstanz erhalten wurde.

25

Ausbeute: 1,8 g (88%); HPLC: t_R 6,8 min; MS 257 (M+H)⁺, berechnet 256 (M).

1-[4-[N-Z-Aminomethyl)-phenyl]-2,3-di-Boc-guanidin (7)

30

Eine Lösung von 495 mg (1,93 mmol) der Verbindung (6) und 599 mg (1,93 mmol) N,N'-di-Boc-1-guanylpyrazol (Bernatowicz et al., Tetrahedron

10

15

25

30

Lett. 34 (1993), 3389-3392) in 5 ml Aceton wurde für 3 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde der Rückstand in 50 ml Diethylether gelöst, mit wässriger 5% KHSO₄ Lösung, Wasser und Salzlösung gewaschen und über wasserfreiem Na₂SO₄ getrocknet. Nach Abdampfen des Diethylethers im Vakuum wurde ein hellgelber Schaum erhalten.

Ausbeute: 670 mg (70%); HPLC: t_R 12,1 min; MS 499 (M+H)+, berechnet 498 (M)

1-(4-Aminomethyl)-phenyl-2,3-di-Boc-guanidin-hydrochlorid (8)

Die Verbindung (8) wurde durch katalytische Hydrierung von 600 mg (1,2 mmol) der Verbindung (7) in Ethanol über einem 10% Palladium-Aktivkohle-Katalysator für 1 h erhalten. Nach Filtration des Katalysators wurde das Lösungsmittel im Vakuum eingedampft, wobei ein Öl erhalten wurde, das aus Isopropanol/Diisopropylether nach Zugabe von 1 Äquivalent HCl in 1,4-Dioxan umkristallisiert wurde.

20 Ausbeute: 450 mg (91%); HPLC: $t_R 8, 1 \text{ min}$; MS $365 (M + H)^+$, berechnet 364 (M)

4-[N-(4-Nitrobenzyloxycarbonyl)-aminomethyl]-phenylguanidin-hydrochlorid (9)

Eine Lösung von 50 mg (0,125 mmol) der Verbindung (8), 27 mg (0,125 mmol) 4-Nitrobenzylchlorformiat und 52 μ l (0,375 mmol) Triethylamin in 1 ml Methylenchlorid wurde für 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde der Rückstand in 30 ml Ethylacetat aufgelöst und dreimal mit 0,5 N wässriger HCl gewaschen. Nach Abdampfen des Ethylacetats wurde der Rückstand in 95% Trifluoressigsäure gelöst und für 1 h gerührt. Nach Abdampfen des

10

15

20

Lösungsmittel wurde das Produkt aus Ethanol/Diisopropylether umkristallisiert.

Ausbeute: 35 mg (60%); HPLC: t_R 8,1 min; MS 344 (M+H)⁺, berechnet 343 (M).

Beispiel 4 In vitro Hemmung von Urokinase durch ausgewählte Verbindungen der Formel I

Zur Bestimmung der uPA Inhibitoraktivität wurden 200 μ I Tris-Puffer (0,05 mol/l, den Inhibitor enthaltend, 0,154 mol/l NaCl, 5% Ethanol, pH 8,0), 25 μ I Substrat (Pefachrome UK oder BZ-ß-Ala-Gly-Arg-pNA in H₂O; Pentapharm LTD, Basel, Schweiz) und 50 μ I sc-Urokinase (Ribosepharm GmbH, Haan, Deutschland), bzw. eine entsprechende andere Protease bei 25°C inkubiert. Nach 3 min wurde die Reaktion durch Zugabe von 25 μ I Essigsäure (50%) unterbrochen und die Absorption bei 405 nm mittels eines Mikroplate Reader (MR 5000, Dynatech, Denkendorf, Deutschland) bestimmt. Die K_i-Werte wurden nach Dixon durch lineare Regression mittels eines Computerprogramms ermittelt. Die K_i-Werte sind das Mittel aus mindestens drei Bestimmungen, die Standardabweichung lag unter 25%. Die getesteten Inhibitoren und ihre Inhibitionskonstanten für verschiedene Proteasen sind in der folgenden Tabelle 1 dargestellt:

<u>Tabelle 1</u>

25	Inhibitor	Name	uPA	Plasmin	Ki [µM] Thrombin	Trypsin	F Xa
	O H H NH	ST 269	27	>1000	>1000	>1000	>1000
30	H ₂ N H ₂ N NH	ST 270	46	>1000	>1000	>1000	>1000
	H ₁ N NH	ST 242	36	>1000	>1000	>1000	>1000

				· ·		
Inhibitor	Name	uPA	Plasmin	Ki [µM] Thrombin	Trypsin	F Xa
H. H. NH	ST 274	13	>1000	>1000	>1000	>1000
H. H. NH	ST 293	2,4	>1000	600	46	>1000
H ₂ C N S S S N N N N N N N N N N N N N N N	ST 282	240	>1000	>1000	>1000	>1000
H ^T N-NH	¥ ST 267	>1000	>1000	>1000	>1000	>1000
H,C H NE	ST 296	22	>1000	>1000	42	>1000
N HAN HAN	ST 294	37	>1000	>1000	>1000	>1000
OS NAME OF THE NAM	ST 298	42	>1000	>1000	37	>1000
HN H H N H N H N H N H N H N H N H N H	ST 270	46	>1000	>1000	>1000	>1000
H _I N H _I N NH	ST 271	51	>1000	>1000	>1000	>1000
H ₂ N NH	ST 275	>1000	>1000	>1000	>1000	>1000

- 18 -

Inhibitor	Name	uPA	Plasmin	Ki [µM] Thrombin	Trypsin	F Xa
>- HAN NH	ST 273	52	130	>1000	>1000	>1000
O H NH	ST 301	29	170	>1000	>1000	330
O ₂ N H H NH ₂	ST 311	12	???	>1000	200	>1000
	ST 312	2,8	???	>1000	100	>1000
MeO OMe NH ₂	ST 313	35	???	>1000	???	>1000
	ST 315	11	???	>1000	200	>1000

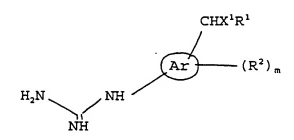
Die Verbindungen ST293, 312 und 315 weisen einen Ki-Wert für uPA von $> 1000 \ \mu m$ auf.

Die als ST293 und ST312 bezeichneten Verbindungen erwiesen sich als besonders wirksame und selektive Inhibitoren.

C

Ansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I



15

5

10

20

25

worin

Ar ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem bedeutet,

X¹ NR³R⁴, OR³, SR³, COOR³, CONR³R⁴ oder COR⁵ bedeutet,

R¹ H, einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-,
Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest, oder COOR³,
CONR³NR⁴ oder COR⁵ bedeutet

 R^2 Halogen, $C(R^6)_3$, $C_2(R^6)_5$, $OC(R^6)_3$ oder $OC_2(R^6)_5$ bedeutet,

R³ H oder einen beliebigen organischen Rest bedeutet,

R⁴ H oder einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyloder Alkinyl-Rest bedeutet,

R⁵ H, einen Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Carboxy-alkyl-, Carboxy-alkenyl-, Carboxy-alkinyl-, Carboxy-aryl- oder Carboxy-heteroarylrest bedeutet wobei die Alkyl-, Aryl- und Heteroarylreste gegebenenfalls substituiert sein können,

R⁶ jeweils unabhängig H oder Halogen, insbesondere F, ist und m eine ganze Zahl von O bis 4 ist,

oder Salzen dieser Verbindungen zur Herstellung eines Mittels zur Hemmung des Urokinase-Plasminogenaktivators.

35

30

10

15

20

25

- 2. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 1, worin Ar einen Benzolring bedeutet.
- Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 2, worin die Substituenten-CHX¹R¹ und -NHC(NH)NH₂ in para-Position zueinander angeordnet sind.
 - 4. Verwendung von Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin R³ eine Gruppe der allgemeinen Formel II bedeutet:

worin

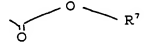
X² NH, NR⁴, O oder S bedeutet,

X³ NH, NR⁴, O, S, CO, COO, CONH oder CONR⁴ bedeutet,

Y C(R8), bedeutet,

R⁴ wie in Anspruch 1 definiert ist,

- R⁷ H oder einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest oder -SO₂-R⁹ bedeutet,
- R⁸ jeweils unabhängig H, Halogen oder einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest bedeutet,
- R⁹ H oder einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Aryl- oder/und Heteroarylrest bedeutet und
- n eine ganze Zahl von 0 bis 2 ist.
- 5. Verwendung von Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
 worin R³ eine Gruppe der allgemeinen Formel IIIa, IIIb oder IIIc
 bedeutet:



IIIb

15

5

IIIc

worin R⁷ und R⁹ wie in Anspruch 4 definiert sind.

20

25

- 6. Verwendung von Verbindungen nach einem der Ansprüche 4 oder 5, worin R⁷ und R⁹ ausgewählt sind aus gegebenenfalls substituierten Aryl-, insbesondere Phenyl- und substituierten Phenylresten, und gegebenenfalls substituierten tertiären Alkylresten oder Cycloalkylresten, insbesondere Bicycloalkylresten wie Adamantyl.
- 7. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet,

daß die Verbindungen die allgemeine Formel IV aufweisen:

30

35

40

worin Ar, X¹, R² und m unabhängig bei jedem Vorkommen gleich oder verschieden sein können und eine Bedeutung wie in Anspruch 1 definiert besitzen.

- 8. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Bekämpfung von Krankheiten, die mit einer pathologischen Überexpression von Urokinase oder/und Urokinase-Rezeptor assoziiert sind.
- 9. Verwendung nach Anspruch 8 zur Tumorbekämpfung.
 - Verwendung nach Anspruch 8 oder 9 zur Bekämpfung der Metastasenbildung.
- 11. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur Herstellung von oral, topisch, rektal oder parenteral verabreichbaren Arzneimitteln.
- 12. Verwendung nach einem der vorhergehenden Ansprüche in Form von
 Tabletten, Dragees, Kapseln, Pellets, Suppositorien, Lösungen oder transdermalen Systemen wie Pflastern.
 - 13. Verfahren zur Urokinasehemmung bei Lebewesen, insbesondere beim Menschen, durch Verabreichung einer wirksamen Menge mindestens einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 7.
 - 14. Verbindungen der Formel (I)

25
$$H_2N \longrightarrow NH \longrightarrow (R^2) m \qquad (I)$$

worin Ar, X¹, R¹, R² und m wie in einem der Ansprüche 1 bis 7 definiert sind.

Synthese der hydrierungsstabilen Verbindungen:

Figur 1

WO 01/14324 PCT/EP00/08234

Synthese der hydrierungslabilen Verbindungen:

Figur 2